(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-119364 (P2000-119364A)

(43)公開日 平成12年4月25日(2000.4.25)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
C 0 8 G	18/62		C 0 8 G	18/62	4 J 0 3 4
	18/66			18/66	4J039
C 0 9 D	11/10		C 0 9 D	11/10	

審査請求 未請求 請求項の数8 OL (全 7 頁)

(21)出願番号	特顯平10-294985	(71)出願人	000168414
			荒川化学工業株式会社
(22)出顧日	平成10年10月16日(1998.10.16)		大阪府大阪市中央区平野町1丁目3番7号
		(72)発明者	稲波 正也
			大阪市城東区今福南3丁目4番33号荒川化
			学工業株式会社研究所内
		(72)発明者	小津 俊之
			大阪市城東区今福南3丁目4番33号荒川化
			学工業株式会社研究所内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリウレタン樹脂および印刷インキ用パインダー

(57) 【要約】

【課題】 各種プラスチックに対する優れた接着性を有し、しかも非塩素系樹脂からなるポリウレタン樹脂を提供すること。

【解決手段】 (1) 炭素数5~10の重合性モノマーの繰り返し単位またはその誘導体単位からなる炭化水素樹脂部と活性水素基を有する変性炭化水素樹脂、(2) 高分子ポリオールおよび(3) ジイソシアネート化合物を主成分として反応させて得られるポリウレタン樹脂。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (1) 炭素数5~10の重合性モノマーの繰り返し単位またはその誘導体単位からなる炭化水素樹脂部と活性水素基を有する変性炭化水素樹脂、(2) 高分子ポリオールおよび(3) ジイソシアネート化合物を主成分として反応させて得られるポリウレタン樹脂。

【請求項2】 (1) 炭素数5~10の重合性モノマーの繰り返し単位またはその誘導体単位からなる炭化水素樹脂部と活性水素基を有する変性炭化水素樹脂、(2) 高分子ポリオール、(3) ジイソシアネート化合物ならびに(4) 鎖伸長剤および/または(5) 重合停止剤を主成分として反応させて得られるポリウレタン樹脂。

【請求項3】 (1)変性炭化水素樹脂の炭化水素樹脂 部が芳香族系炭化水素樹脂である請求項1または2記載 のポリウレタン樹脂。

【請求項4】 (1)変性炭化水素樹脂の炭化水素樹脂 部がジシクロペンタジエン系樹脂である請求項1または 2記載のポリウレタン樹脂。

【請求項5】 (1)変性炭化水素樹脂と(2)高分子ポリオールの使用割合(1)/(2)が重量比で、 $1/99\sim70/30$ である請求項 $1\sim4$ のいずれかに記載のポリウレタン樹脂。

【請求項6】 ポリウレタン樹脂の数平均分子量が5000~100000である請求項1~5のいずれかに記載のポリウレタン樹脂。

【請求項7】 請求項1~6のいずれかに記載のポリウレタン樹脂を用いた印刷インキ用バインダー。

【請求項8】 請求項7の印刷インキ用バインダーを含有してなる印刷インキ組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリウレタン樹脂に関する。本発明のポリウレタン樹脂は、ポリエチレン(以下PEと略す)、ポリプロピレン(以下PPと略す)、ポリエステル(以下PETと略す)、ナイロン(以下NYと略す)等の各種プラスチックに対して良好な接着性を示し、たとえば、印刷インキ、塗料、接着剤などの各種コーティング剤のバインダーに使用できる。特に、本発明のポリウレタン樹脂は、印刷インキ用バインダーとして有用である。

[0002]

【従来の技術】近年、包装材料としてのプラスチックフィルムは、包装内容物の複雑化、包装技術の高度化に伴い各種のものが開発され、その結果内容物に適合しうるフィルムを適宜選択して使用されるようになった。

【0003】従来より、かかるプラスチックフィルムの 印刷インキ用バインダーとしては、ロジン変性マレイン 酸樹脂、硝化綿、公知の各種ポリウレタン樹脂、塩素化 ポリオレフィン、ポリアミド樹脂、塩化ビニルー酢酸ビ ニル共重合樹脂、ポリエステル樹脂などが使用されてい 50 2

る。しかし、被印刷物としてのPP、PET及びNYのいずれのフィルムに対しても優れた接着性を有するものはない。そのため必然的に、使用されるフィルムの特性に合致するインキが個々に設計されねばならず、これらインキの種類は多岐に亘っている。

【0004】たとえば、従来のポリウレタン樹脂をバインダーとする印刷インキはPETフィルムやNYフィルムに対して単独で優れた接着力を有するが、汎用フィルムであるPEフィルムやPPフィルム等のポリオレフィンフィルムに対しては充分な接着力がない。一方、塩素化ポリオレフィンはポリオレフィンフィルムに対しては良好な接着力を示すがPETフィルムやNYフィルムに対しては充分な接着力がない。

【0005】そこで、印刷インキ用バインダーとしては、ポリウレタン樹脂と塩素化ポリオレフィンを混合または反応させ、各種被印刷物への接着性を向上させたものが提案されている。しかし、塩素化ポリオレフィンは塩素を含有していることから、経時的に脱塩化水素反応による経時安定性の問題や、発生した塩化水素による充填容器の腐食や樹脂の着色等の問題がある。さらには、塩素化ポリオレフィンはリサイクル過程や燃焼時において、塩素ガスを発生するためダイオキシン生成の原因になるなどの環境に悪影響を及ぼす危険性があり、環境保護の立場からも塩素を含有しない環境にやさしい印刷インキ用バインダーが要求されている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、PET、NY、PE、PPなどの各種プラスチックに対する優れた接着性を有し、しかも非塩素系樹脂からなるポリウレタン樹脂を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは前記従来技術の課題を解決すべく鋭意検討を重ねた結果、下記のようなポリウレタン樹脂が前記従来技術の課題をことごとく解決しうることを見出し本発明を完成するに至った。
【0008】すなわち本発明は、(1)炭素数5~10の重合性モノマーの繰り返し単位またはその誘導体単位からなる炭化水素樹脂部と活性水素基を有する変性炭化水素樹脂、(2)高分子ポリオールおよび(3)ジイソシアネート化合物を主成分として反応させて得られるポリウレタン樹脂;(1)炭素数5~10の重合性モノマーの繰り返し単位またはその誘導体単位からなる炭化水素樹脂部と活性水素基を有する変性炭化水素樹脂、

(2) 高分子ポリオール、(3) ジイソシアネート化合物ならびに(4) 鎖伸長剤および/または(5) 重合停止剤を主成分として反応させて得られるポリウレタン樹脂; さらには前記ポリウレタン樹脂を用いた印刷インキ用バインダー: 当該印刷インキ用バインダーを含有してなる印刷インキ組成物、に関する。

[0009]

【発明の実施の形態】本発明の(1)変性炭化水素樹脂は、炭素数5~10の重合性モノマーの繰り返し単位またはその誘導体単位からなる炭化水素樹脂部を有し、かつイソシアネート基と反応する水酸基、アミノ基、カルボキシル基等の活性水素基を有する各種の炭化水素樹脂を使用できる。かかる(1)変性炭化水素樹脂は、たとえば、炭素数5~10の重合性モノマーを重合して炭化水素樹脂を製造する際に、活性水素基含有化合物により変性することにより得られる。

【0011】前記炭化水素樹脂の具体例としては、たとえば、C5留分を主成分とするC5系石油樹脂、ジシクロペンタジエンを熱重合して得られるジシクロペンタジエン系石油樹脂、C9留分を主成分とするC9系石油樹脂、C5-C9系石油樹脂、精製したスチレン等を重合したいわゆるピュアモノマー樹脂、またこれら炭化水素樹脂の水素化物等の誘導体があげられる。これら各種炭化水素樹脂のなかでも、ポリウレタン樹脂との相溶性に優れ、良好なポリオレフィンへの接着性を示すことから、C9系石油樹脂やピュアモノマー樹脂等の芳香族系炭化水素樹脂およびジシクロペンタジエン系樹脂を使用するのが好ましい。

【0012】炭化水素樹脂の変性に用いる活性水素含有化合物は、炭化水素樹脂に組み込むことができ、かつ活性水素基を有する化合物が使用される。このような活性水素含有化合物としては、たとえば、フェノール系化合物、アリルアルコール、マレイン酸またはその無水物等があげられる。これら活性水素含有化合物は、重合性モノマーを重合させる際に反応系内に存在させることにより、炭化水素樹脂が当該化合物により変性され、炭化水素樹脂に活性水素基が導入される。

【0013】また、(1)変性炭化水素樹脂としては、前記のように変性炭化水素樹脂中に導入された活性水素 40基を、より反応性の高い活性水素基に変更するために、さらに変性したものを使用することができる。たとえば、変性炭化水素樹脂中に導入した活性水素基がフェノール性水酸基の場合には、フェノール性水酸基にアルキレンオキサイドやエポキシ化合物を付加した付加物を使用することができ、活性水素基がカルボキシル基の場合には、ヒドロキシアミン化合物とのアミド化物を使用することもできる。

【0014】かかる(1)変性炭化水素樹脂誘導体の重量平均分子量は、通常400~1000程度のものを50

4

使用するのが好ましい。

【0015】(2) 高分子ポリオールとしては、例えば 酸化エチレン、酸化プロピレン、テトラヒドロフラン等 の重合体または共重合体等のポリエーテルポリオール 類;エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリ エチレングリコール、1,2-プロパンジオール、1, 3 - プロパンジオール、1, 3 - ブタンジオール、1,4-プタンジオール、ネオペンチルグリコール、ペンタ ンジオール、3-メチル-1,5-ペンタンジオール、 1,6-ヘキサンジオール、オクタンジオール、1,4 - ブチンジオール、ジプロピレングリコール等の飽和も しくは不飽和の各種公知の低分子グリコール類またはn ープチルグリシジルエーテル、2-エチルヘキシルグリ シジルエーテル等のアルキルグリシジルエーテル類、バ ーサティック酸グリシジルエステル等のモノカルボン酸 グリシジルエステル類と、アジピン酸、マレイン酸、フ マル酸、無水フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、 コハク酸、しゅう酸、マロン酸、グルタル酸、ピメリン 酸、アゼライン酸、セバシン酸、スペリン酸等の二塩基 酸またはこれらに対応する酸無水物やダイマー酸などと を脱水縮合せしめて得られるポリエステルポリオール 類;環状エステル化合物を開環重合して得られるポリエ ステルポリオール類;その他ポリカーボネートポリオー ル類、ポリブタジエングリコール類、ピスフェノールA にエチレンオキサイドまたはプロピレンオキサイドを付 加して得られたグリコール類等の一般にポリウレタン樹 脂の製造に用いられる各種公知の高分子ポリオールがあ げられる。

【0016】なお、前記(2)高分子ポリオールのうちグリコール類と二塩基酸とから得られる高分子ポリオールの場合には、該グリコール類のうち5モル%までは以下の各種ポリオールに置換することができる。たとえばグリセリン、トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、1,2,6-ヘキサントリオール、1,2,4ーブタントリオール、ソルビトール、ペンタエリスリトール等があげられる。

【0017】前記(2)高分子ポリオールの数平均分子量は、得られるポリウレタン樹脂の溶解性、乾燥性、耐ブロッキング性等を考慮して適宜決定され、通常は700~1000程度、好ましくは1000~6000の範囲内とするのがよい。数平均分子量が700未満になると溶解性の低下に伴ない印刷適性が低下する傾向があり、また10000を越えると乾燥性及び耐ブロッキング性が低下する傾向がある。

【0018】(3)のジイソシアネート化合物としては 芳香族、脂肪族または脂環族の各種公知のジイソシアネート類を使用することができる。たとえば、1,5ーナフチレンジイソシアネート、4,4′ージフェニルメタンジイソシアネート、4,4′ージマンジルイソシアタンジイソシアネート、4,4′ージベンジルイソシア

40

ネート、ジアルキルジフェニルメタンジイソシアネー ト、テトラアルキルジフェニルメタンジイソシアネー ト、1、3-フェニレンジイソシアネート、1、4-フ ェニレンジイソシアネート、トリレンジイソシアネー ト、ブタン-1, 4-ジイソシアネート、ヘキサメチレ ンジイソシアネート、イソプロピレンジイソシアネー ト、メチレンジイソシアネート、2,2,4-トリメチ ルヘキサメチレンジイソシアネート、2,4,4-トリ メチルヘキサメチレンジイソシアネート、シクロヘキサ ン-1,4-ジイソシアネート、キシリレンジイソシア ネート、水素化キシリレンジイソシアネート、イソホロ ンジイソシアネート、リジンジイソシアネート、ジシグ ロヘキシルメタンー4、4′ージイソシアネート、1、 3-ビス (イソシアネートメチル) シクロヘキサン、メ チルシクロヘキサンジイソシアネート、m-テトラメチ ルキシリレンジイソシアネートやダイマー酸のカルボキ シル基をイソシアネート基に転化したダイマージイソシ アネート等がその代表例としてあげられる。

【0019】本発明のポリウレタン樹脂は、前記(1) 変性炭化水素樹脂、(2)高分子ポリオールおよび

- (3) ジイソシアネート化合物からなる。当該(1)と
- (2) との使用割合は、オレフィン、PET、NYなど に対する接着性を考慮して決定され、通常、重量比で、
- (1)/(2)が1/99~70/30程度、さらには 5/95~50/50の範囲内とするのが好ましい。
- (1)変性炭化水素樹脂の割合が1未満であるとオレフ ィンへの接着性が十分でなく、また70を超えるとPE T、NYなどに対する接着性が十分でなくなる。また、
- (3) ジイソシアネート化合物の使用量は、(1)変性 炭化水素樹脂および(2) 髙分子ポリオールの活性水素 基量を考慮して決定される。通常、(3)ジイソシアネ ート化合物のイソシアネート基/(1)変性炭化水素樹 脂および(2)高分子ポリオールの活性水素基量の当量 比が0.8~1.2/1の範囲とするのが好ましい。

【0020】また本発明のポリウレタン樹脂は各種公知 の(4)鎖伸長剤を用いて高分子量化することもでき る。各種公知の(4)鎖伸長剤として、たとえばエチレ ンジアミン、プロピレンジアミン、ヘキサメチレンジア ミン、トリエチレンテトラミン、ジエチレントリアミ ン、イソホロンジアミン、ジシクロヘキシルメタンー 4. 4′-ジアミンなどがあげられる。その他、2-ヒ ドロキシエチルエチレンジアミン、2-ヒドロキシエチ ルプロピレンジアミン、ジー2-ヒドロキシエチルエチ レンジアミン、ジー2-ヒドロキシエチルプロピレンジ アミン、2-ヒドロキシプロピルエチレンジアミン、ジ -2-ヒドロキシプロピルエチレンジアミン等の分子内 に水酸基を有するジアミン類および前記したポリエステ ルジオールの項で説明した低分子グリコールやダイマー 酸のカルボキシル基をアミノ基に転化したダイマージア ミン等もその代表例としてあげられる。さらには本発明 50

のポリウレタン樹脂は、(5)鎖長停止剤を使用するこ ともできる。(5)鎖長停止剤としては、たとえば、ジ -n-ブチルアミン等のジアルキルアミン類やエタノー ル、イソプロピルアルコール等のアルコール類があげら れる。

【0021】なお、(4)鎖伸長剤および/または

(5) 鎖長停止剤を使用する場合にも、イソシアネート 基/活性水素基量((1)、(2)、(4)および/ま たは(5))の当量比が0.8~1.2/1の範囲とす るのが好ましい。

【0022】本発明のポリウレタン樹脂を製造する方法 としては、(1)変性炭化水素樹脂、(2)高分子ポリ オールならびに(3)ジイソシアネート化合物、必要に より(4)鎖伸長剤および/または(5)重合停止剤 を、適当な溶媒中で一度に反応させる一段法があげられ る。また、(1)変性炭化水素樹脂および(2) 高分子 ポリオールと(3)ジイソシアネート化合物とを、イソ シアネート基過剰の条件で反応させ、(1)変性炭化水 素樹脂および(2) 高分子ポリオールの末端にイソシア 20 ネート基を有するプレポリマーを調製し、次いでこれを 適当な溶媒中で(4)鎖伸長剤および必要に応じて

(5) 重合停止剤と反応させる二段法を採用しうる。均 一なポリマー溶液をうる目的には二段法が好ましい。こ れら製造法において、使用される溶剤としては通常、印 刷インキ用の溶剤としてよく知られているベンゼン、ト ルエン、キシレン等の芳香族溶剤;酢酸エチル、酢酸ブ チル等のエステル系溶剤;メタノール、エタノール、イ ソプロパノール、n-ブタノール等のアルコール系溶剤: アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケト ン等のケトン系溶剤を単独または混合して使用できる。

【0023】ポリウレタン樹脂を二段法で製造する場 合、プレポリマーと(4)鎖伸長剤および必要に応じて (5) 重合停止剤とを反応させる際の条件については特 に限定はされないが、プレポリマーの末端に有する遊離 のイソシアネート基を1当量とした場合に、(4)鎖伸 長剤中のイソシアネート基と反応しうる活性水素の合計 当量が0.5~2当量の範囲内であるのがよく、特に活 性水素含有基がアミノ基の場合には0.5~1.3当量 の範囲であるのが好ましい。前記活性水素が0.5当量 未満の場合、乾燥性、耐ブロッキング性、皮膜強度が充 分でなく、前記活性水素が2当量より過剰になった場合 には、鎖伸長剤が未反応のまま残存する可能性があり好 ましくない。

【0024】本発明のポリウレタン樹脂は、各種用途に 使用でき、たとえば、印刷インキ、塗料、接着剤などの 各種コーティング剤のバインダーに使用できる。特に本 発明のポリウレタン樹脂は、特に印刷インキ用バインダ ーとして有用である。

【0025】本発明のポリウレタン樹脂が、印刷インキ 用バインダーとして使用される場合には、得られる印刷 インキの乾燥性、耐ブロッキング性、皮膜強度、耐油 性、粘度等を考慮して、数平均分子量が適宜に決定され る。通常、ポリウレタン樹脂の数平均分子量は、500 0~10000の範囲とするのがよい。

【0026】また、前記用途において本発明のポリウレ タン樹脂は、通常、樹脂溶液として用いられる。樹脂固 形分濃度は特に制限はされず、印刷インキとして用いる 場合、印刷時の作業性等を考慮して適宜決定すればよ く、通常は15~60重量%程度、粘度は50~100 000cP/25℃程度の範囲に調整するのが実用上好 10 撹拌機、温度計及び窒素ガス導入管を備えた丸底フラス 適である。

【0027】かくして得られた本発明のポリウレタン樹 脂を印刷インキ用バインダーとして用い、印刷インキを 調製するには通常の手段を採用できる。すなわち、着色 剤、溶剤、さらに必要に応じて流動性および表面皮膜を 改良するための界面活性剤、ワックス、その他添加剤が 適宜配合され、ボールミル、アトライター、サンドミル 等の通常のインキ製造装置を用いて混練することにより 印刷インキが製造される。なお、印刷インキとして用い る場合、本発明のポリウレタン樹脂の配合量は、その樹 脂固形分が3~20重量%になるように配合するのが好 ましい。また、本発明の印刷インキには、その性能を逸 脱しない限り、本発明以外のポリウレタン樹脂、硝化 綿、エチレン/酢酸ビニル共重合体等の樹脂を併用する こともできる。

[0028]

【発明の効果】本発明のポリウレタン樹脂は被塗布体と してのPET、NY、PE、PPなどの各種プラスチッ クのいずれに対しても優れた接着性を有し、印刷イン キ、塗料、接着剤などの各種コーティング剤のバインダ 30 ーとして使用できる。特に、本発明のポリウレタン樹脂 は、各種プラスチックフィルムへの優れた接着性を有す ることから、印刷インキ用バインダーとして有用であ り、印刷適性、ラミネート加工適性に優れており、PP ダイレクト・ラミネート加工、ボイル加工、レトルト加 エ、ドライラミネート加工、エクストルージョンラミネ ート加工などへ適用できる。さらには、本発明のポリウ レタン樹脂を印刷インキ用バインダーとする印刷インキ は、塩素系樹脂を使用していないので、安定性がよく、 容器等の腐食の問題もない。

[0029]

【実施例】以下に製造例、実施例および比較例をあげて 本発明をより具体的に説明するが、本発明はこれら実施 例に限定されるものではない。尚、部および%は重量基 準である。

【0030】実施例1 (ポリウレタン樹脂の製造) 撹拌機、温度計及び窒素ガス導入管を備えた丸底フラス コに、フェノール変性С9系石油樹脂(日本石油化学 (株) 製、商品名「ネオレジンE130」) のエチレン オキサイド付加体200部、分子量2000のポリ(3 50

-メチル-1,5-ペンチレンアジペート)グリコール ((株) クラレ製、商品名「クラポールP2010」) 800部とイソホロンジイソシアネート93.4部を仕 込み、窒素気流下に100℃で6時間反応させた。これ にメチルエチルケトン2550部を加えて樹脂溶液とし た。こうして得られたポリウレタン樹脂溶液は、樹脂固 形分濃度が30%、粘度が100cP/25℃、GPC による数平均分子量は18000であった。

【0031】実施例2

コに、フェノール変性 C 9 系石油樹脂 (日本石油化学 (株) 製、商品名「ネオレジンE130」) のエチレン オキサイド付加体200部、分子量2000のポリ(3 ーメチルー1, 5-ペンチレンアジペート) グリコール ((株) クラレ製、商品名「クラポールP2010」) 800部とイソホロンジイソシアネート205部を仕込 み、窒素気流下に100℃で6時間反応させ遊離イソシ アネート価3.22%のプレポリマーとなし、これにメ チルエチルケトン517部を加えてウレタンプレポリマ ーの均一溶液とした。次いで、イソホロンジアミン7 5. 9部、ジーnーブチルアミン4. 0部、メチルエチ ルケトン1483部及びイソプロピルアルコール100 0部からなる混合物の存在下に上記ウレタンプレポリマ 一溶液1761部を添加し、50℃で3時間反応させ た。こうして得られたポリウレタン樹脂溶液は、樹脂固 形分濃度が30%、粘度が400cP/25℃、GPC による数平均分子量は19000であった。

【0032】実施例3

撹拌機、温度計及び窒素ガス導入管を備えた丸底フラス コに、フェノール変性C9系石油樹脂(日本石油化学 (株) 製、商品名ネオレジンE130) のエチレンオキ サイド付加体600部、ポリ(3-メチル-1,5-ペ ンチレンアジペート)グリコール((株)クラレ製、商 品名「クラポールP2010」) 400部とイソホロ ンジイソシアネート198部を仕込み、窒素気流下に1 00℃で6時間反応させ遊離イソシアネート価3.27 %のプレポリマーとなし、これにメチルエチルケトン5 14部を加えてウレタンプレポリマーの均一溶液とし た。次いで、イソホロンジアミン77.0部、ジーn-ブチルアミン4.1部、メチルエチルケトン1475部 及びイソプロピルアルコール995部からなる混合物の 存在下に上記ウレタンプレポリマー溶液1711部を添 加し、50℃で3時間反応させた。こうして得られたポ リウレタン樹脂溶液は、樹脂固形分濃度が30%、粘度 が200cP/25℃、GPCによる数平均分子量は1 8000であった。

【0033】実施例4

40

撹拌機、温度計及び窒素ガス導入管を備えた丸底フラス コに、ジシクロペンタジエン樹脂誘導体(日本ゼオン (株)製、商品名クイントン1700、水酸基220) 2

00部、ポリ(3-メチル-1,5-ペンチレンアジペート)グリコール((株)クラレ製、商品名「クラボールP2010」)800部とイソホロンジイソシアネート299部を仕込み、窒素気流下に100℃で6時間反応させ遊離イソシアネート価3.59%のプレポリマーとなし、これにメチルエチルケトン557部を加えてウレタンプレボリマーの均一溶液とした。次いで、イソホロンジアミン85.7部、ジーn-ブチルアミン18.1部、メチルエチルケトン1625部及びイソプロピルアルコール1091部からなる混合物の存在下に上記ウレタンプレポリマー溶液1856部を添加し、50℃で3時間反応させた。こうして得られたポリウレタン樹脂溶液は、樹脂固形分濃度が30%、粘度が250cP/25℃、GPCによる数平均分子量は20000であった。

【0034】実施例5

撹拌機、温度計及び窒素ガス導入管を備えた丸底フラス コに、フェノール変性 C 9 系石油樹脂 (日本石油化学 (株) 製、商品名ネオレジンE130) のエチレンオキ サイド付加体100部、ポリ(3-メチル-1,5-ペ 20 ンチレンアジペート)グリコール((株)クラレ製、商 品名「クラポールР2010」)900部とイソホロン ジイソシアネート214部を仕込み、窒素気流下に10 0℃で6時間反応させ遊離イソシアネート価3.33% のプレポリマーとなし、これにメチルエチルケトン52 0部を加えてウレタンプレポリマーの均一溶液とした。 次いで、イソホロンジアミン80.9部、ジーnーブチ ルアミン1.7部、メチルエチルケトン1500部及び イソプロピルアルコール1011部からなる混合物の存 在下に上記ウレタンプレポリマー溶液1761部を添加 30 し、50℃で3時間反応させた。こうして得られたポリ ウレタン樹脂溶液は、樹脂固形分濃度が30%、粘度が 500cP/25℃、GPCによる数平均分子量は38 000であった。

【0035】比較例1

撹拌機、温度計及び窒素ガス導入管を備えた丸底フラスコに、ポリ(3-メチル-1,5-ペンチレンアジペート)グリコール((株)クラレ製、商品名「クラポールP2010」)1000部とイソホロンジイソシアネート222部を仕込み、窒素気流下に100℃で6時間反40応させ遊離イソシアネート価3.44%のプレポリマーとなし、これにメチルエチルケトン523部を加えてウレタンプレポリマーの均一溶液とした。次いで、イソホロンジアミン73.8部、ジーn-ブチルアミン16.

10

9部、メチルエチルケトン1518部及びイソプロピルアルコール1020部からなる混合物の存在下に上記ウレタンプレポリマー溶液1745部を添加し、50 $\mathbb C$ で3時間反応させた。こうして得られたポリウレタン樹脂溶液は、樹脂固形分濃度が30%、粘度が600cP/25 $\mathbb C$ 、GPCによる数平均分子量は21000であった。

【0036】(印刷インキの調製例1) チタン白(ルチル型)30部、トルエン10部、メチルエチルケトン10部、イソプロピルアルコール10部、実施例1~5および比較例1で得られたポリウレタン樹脂溶液を40部、それぞれペイントシェイカーで練肉して白色印刷インキを調製した。

【0037】(印刷インキの調製例2)調製例1において、ポリウレタン樹脂溶液として比較例1で得られたポリウレタン樹脂溶液32部を用い、さらに塩素化ポリプロピレン(商品名「スーパークロン813A」,日本製紙(株)製、30%トルエン溶液)を8部使用した他は調製例1と同様にして白色印刷インキを調製した。

【0038】上記実施例および比較例で得られた白色印刷インキを、版深 30μ mのグラビア版を備えた簡易グラビア印刷機により厚さ 15μ mのコロナ放電処理OPPの放電処理面、厚さ 11μ mのPETの片面、および厚さ 15μ mのコロナ放電処理NYの放電処理面に印刷して、 $40\sim50$ ℃で乾燥し、印刷フィルムを得た。

【0039】接着性:上記印刷物を1日放置後、印刷面にセロファンテープを貼り付け、これを急速に剥したときの印刷皮膜の外観を以下の基準で観察評価した。評価結果を表1に示す。

0 ◎:全く剥れなかった。

〇:印刷皮膜の80%以上がフィルムに残った。

△:印刷皮膜の50~80%以上がフィルムに残った。

×:印刷皮膜の50%以下がフィルムに残った。

【0040】保存容器の腐食:上記白色印刷インキを、石油缶に室温にて保存し、3ヶ月間後、容器内部の腐食状態の有無を確認した。評価結果を表1に示す。

[0041]

【表1】

		調製例 1						調製例2
ポリ	実施例				比較例1	比較例1		
脂溶液		1	2	3	4	5]	İ
接着	OPP	0	0	0	0	0	×	0
性	NY	0	0	0	0	0	0	0
	PET	0	0	0	0	0	0	0
保存容器の腐食		無	無	無	無	無	無	有

フロントページの続き

Fターム(参考) 4J034 BA08 CA02 CA14 CA15 CC03

DF02 DF16 DF20 DF22 DF29

DG03 DG04 DG06 DG14 GA06

HA07 HC03 HC12 HC13 HC17

HC22 HC46 HC64 HC67 HC70

HC71 HC73 JA42 MA22 QA05

RA07

4J039 AE04 AF07 EA48 FA02